(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. Juli 2005 (07.07.2005)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/060929 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61K 7/42, 7/40, 7/48
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/012768
- (22) Internationales Anmeldedatum:

11. November 2004 (11.11.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 10355743.1 28. November 2003 (28.11.2003) DH
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WELLA AG [DE/DE]; RP, Berliner Allee 65, 64274 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROTHE, Helga [DE/DE]; Wilelm Leuschner Strasse 32, 64293 Darmstadt (DE). **DETAPPE, Veronique** [FR/CH]; Rue de la Carrière 16, CH-1700 Fribourg (CH). **NOSER, Friedrich** [CH/CH]; Rte de l'Eau-Vive 25, CH-1724 Bonnefontaine (CH).

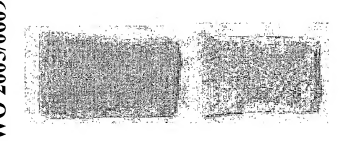
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF PEPTIDES TO PROTECT SKIN FROM HAIR TREATMENT AGENTS
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON PEPTIDEN ZUM SCHUTZ DER HAUT VOR HAARBEHANDLUNGSMITTELN



- (57) Abstract: The invention relates to the use of short-chained peptides to protect skin from hair treatment agents, in particular, to protect the scalp from colouring products or colouring agents.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln, insbesondere zum Schutz der Kopfhaut vor Farbstoffen oder Färbemitteln.



## Verwendung von Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln

5

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln, insbesondere zum Schutz der Kopfhaut vor Farbstoffen oder Färbemitteln, die bekannterweise zum Anfärben von Haaren Verwendung finden.

10

15

Bei der Behandlung von Haaren mit kosmetischen Mitteln ist auch bei sorgfältigster Arbeitsweise ein Hautkontakt mit dem entsprechenden Produkt nicht immer zu vermeiden. Ein solcher Hautkontakt ist bei der Verwendung von Haarfärbemitteln von ganz besonderem Nachteil. Insbesondere an den direkt an den Haaransatz angrenzenden sichtbaren Hautpartien wirken diese Hautanfärbungen störend und sollten beseitigt oder von vorne herein verhindert werden.

20

Um diesen Nachteil zu verhindern ist es bekannt, verschiedene Emulsionen als Hautschutz vor Haarbehandlungsmitteln einzusetzen. Die erwünschte Wirkung tritt hierbei jedoch nur unzureichend ein, insbesondere bei der Verwendung von Haarfärbemitteln.

Andere Mittel wie zum Beispiel Vaseline müssen nach der Haarbehandlung wieder entfernt werden und haben ausserdem den Nachteil, dass sie aufgrund ihrer Unlöslichkeit in Wasser nur sehr schwer und gegebenenfalls unter Einsatz hautreizender Lösungsmittel wieder von der Haut und dem Haaransatz zu entfernen sind.

30

25

Es bestand daher die Aufgabe, Zubereitungen zur Verwendung für die Verhinderung des Hautkontakts von kosmetischen Mitteln, insbesondere Haarfärbemitteln, bereit zu stellen, die die Nachteile herkömmlicher Zubereitungen nicht aufweisen.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass die Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor einem unerwünschten in Kontakt treten mit Mitteln zur kosmetischen Behandlung der Haare, insbesondere zum Schutz der Haut vor einem unerwünschten Anfärben der Haut beim Färben oder Tönen von Haaren, die gestellte Aufgabe hervorragend löst.

5

10

15

20

25

30

Der Schutz der Haut vor einem unerwünschten in Kontakt treten mit Mitteln zur kosmetischen Behandlung der Haare kann solche Mittel umfassen, die das Haar färben, tönen, verformen, härten, konditionieren, weichmachen, reparieren oder stylen können. Dem Fachmann sind sowohl diese Wirkungen als auch die diese Wirkungen hervorrufenden Haarbehandlungsmittel bekannt.

Folglich betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmittel, die Mittel umfassen, die das Haar färben, tönen, verformen, härten, konditionieren, weichmachen, reparieren oder stylen können.

Ganz besonders betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen Peptiden zum Schutz der Haut vor solchen Haarbehandlungsmitteln, die das Haar färben oder tönen können und somit ein unerwünschtes Anfärben der Haut, insbesondere der Kopfhaut, zu verhindern oder zu vermindern vermögen.

Dadurch, dass die erfindungsgemäße Verwendung der Peptide den Hautkontakt mit Haarbehandlungsmitteln vermeidet oder zumindest vermindert, können unerwünschte Erscheinungen der Haut vermieden oder gemildert werden. Diese unerwünschten Erscheinungen können insbesondere Anfärbungen, Überempfindlichkeitsreaktionen, Dermatitiden, allergische oder inflammatorische Prozesse, Flechten- oder Schuppenbildung umfassen.

Insbesondere beim Färben von Haaren stellt das unerwünschte Mitanfärben der betreffenden Kopfhaut ein besonderes Problem für den Frisör aber auch für den Privatanwender dar.

Besonders bevorzugt ist daher die erfindungsgemäße Verwendung zum Schutz der Haut vor einem unerwünschten Anfärben der Haut beim Färben oder Tönen von Haaren.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden kurzkettigen Peptide weisen eine Kettenlänge zwischen 2 und 30 Aminosäuren, vorzugsweise zwischen 6 und 15 Aminosäuren, insbesondere zwischen 6 und 12 Aminosäuren auf.

Im Sinne der vorliegenden Erfindung werden solche Peptide verstanden, deren Monomere aus Aminosäuren oder Aminosäurederivaten oder Gemischen davon bestehen, welche üblicherweise durch Säure-Amid-Bindung miteinander verbunden sind. Sie können synthetischen (über technische Totalsynthese hergestellt), semisynthetischen (über Teilsynthese und natürlichen Quellen) oder natürlichen Ursprungs sein, wobei auch gentechnische bzw. mikrobiologische Herstellungsverfahren (zum Beispiel über die bekannten Methoden der DNA-Rekombination), mitumschlossen sind.

15

20

25

30

Als Peptide können auch solche verwendet werden, deren Aminosäuren Heteroatomgruppierungen Als enthalten können. Heteroatome oder alpha-Aminosäurederivate können geeignete beispielsweise Aminocarbonsäuren mit mindestens drei Kohlenstoffatomen genannt werden, wobei die Heteroatome oder Heteroatomgruppen, wie beispielsweise eine freie Amino-, Hydroxy-, Sulfanyl- oder Carboxylgruppe, bevorzugt an das endständige Kohlenstoffatom gebunden sein können.

Von der Erfindung mitumfasst werden daher auch solche Peptide, die Aminosäuren-Derivate enthalten, welche eine freie Amino-, Hydroxy- oder Sulfanylgruppe enthalten.

Als ganz besonders bevorzugt sind kurzkettige Peptide, die vorzugsweise als 2-mer bis 30-mer vorliegen, insbesondere zwischen 3-mer und 15-mer, ganz

besonders als 6-mer bis 12-mer. Beispielsweise kommen Peptide mit folgender Aminsäure-Sequenz (Angabe der Aminosäuren gemäß bekanntem Einbuchstaben-Code) in Betracht:

ADESKHVWSQT, AFTQGLK. AAVIQL, AGTFSTPRKKFKK. AGTVLIEDNNFTNE, ATCESRWT, ATPSILQTPKTT, AVLTEEDSD, DDENDSYTDHENI, DDTDEIEND, DDEENQSLTTKKES. DEENSQT, DEGESTQSVKTPRKK, DELHSA, DENTSENQSE, DENVEDDE, DNEVADN, DYTQMPISWKRK, EDEETEQSLPKKEED, EDHWNDPRSAV, EDNRTPSTAI, EDNTQVIPRKSLTWS, EDSYTQSLPKKTS, EDTSTENKNTNDEE. EKHSYTNLSPR, EKSTANPSQD, ELGQNS, ENDTHMENS, ENSADNDEL, 10 ESEDDMVNTDEE, GAYNYE, GNTRKVEVR, IFTAYQSPRKSTI. ISLTQPKRFW, IVRKSATNSLPKKV, KKETQFKRSTKQSLS, KKFSQLLK, KKRKKKTMIKSK, KKRSLIKKSRPKS, KKRSTSTQLVKRRT, KKRTRLK, KKTRSTLQRKIRK, KRAKRR, KRQSIHSA, KRSKRTKSPKIS, LENQEI, LITASFTQSLPRKSG, MAFMTQSVHVT, KRWTGCALRKR, 15 MEDMEHSENTEIT. MFSTQTLKR, MGHVQSL, MAVENDES, MGTWTQISLPRK, MITQLIPRMS, MLSQTI, MQTISPTARE, MQTSSYIALTMSM, MSTAVLA, NDEHDEHKRVKT, NDSQLDKT, NEIDEG, NEMVLTQSHNEDE, NEYILDQTLED, NEDDEFSSSPRKKTS, NKASIEEDNDPNIRS, NMCTQNLLRKTMSE, NNDECWSAT, NNSPSEETEA, 20 NVRKKLK, RAKRITKFTQSIPKK, RGKKLHRTV, RIKRRSYSTS, RISKKRTYST, RKKSKAVKKI, RKSRKLIYHKMKK, RKVSQLT. RRQSLLTKKAR, SAKISKKRSSKPSAV, SATLAHI, RSTIRTHQLKKR. RVHYKK. SSVTQSLGVIHFYS, SMMSTLYSWSEDMT, STASDHSS, STAVRRSL, SVGLITQSSLPKKSV. TGTSLQHYQSSL, TIAVYTPRKS, TKKRKITQSPEERK, 25 TTQSIKTI, TWSAVHSPQST, VASTSTQSLPTSWS, VGTQSI, VKKRSRSKKKL, VQSAWCTSAD, VSIEDNTEA, VSMENQSA, VSQLSTSQLLTS, VTSLRRA.

Das Auffinden und Selektieren eines für den Zweck der vorliegenden Erfindung geeigneten Peptids kann nach an sich bekannten Methoden erfolgen und ist dem Fachmann bekannt. Ein solches Verfahren kann *in vivo* oder *in vitro* ausgeführt werden und beruht auf einem einfachen vergleichenden Ausprobieren. Beispielsweise eignen sich hierzu Präparate aus Schweinehaut, deren Oberfläche mit einer ein erfindungsgemäßes Peptid enthaltende

Zusammensetzung und als Kontrolle Peptid kein enthaltende behandelt werden. Zusammensetzung Diese Hautpräparate werden anschließend mit einem ausgewählten kosmetischen Mittel, beispielsweise einem Haarfärbemittel, in Kontakt gebracht, welches nach einer geeigneten Einwirkzeit wieder abgewaschen wird. Hiernach kann die Menge des auf den Hautpräparaten verbliebenen kosmetische Mittels, beispielsweise ein Farbstoff, quantitativ bestimmt werden.

Bevorzugt werden solche Peptide umfaßt, die in wässriger Lösung im pH-Bereich zwischen pH 4,0 und pH 8,5, vorzugsweise pH 5,0 bis 6,0 eine spezifische Bindung an der Hautoberfläche entfalten.

Die für die vorliegende Erfindung geeigneten Peptide können nach an sich bekannten Methoden hergestellt oder kommerziell erhalten werden, beispielsweise von ORPEGEN Pharma, Heidelberg.

So kann über Routineverfahren ein Peptid der gewünschten Kettenlänge synthetisiert werden, beispielsweise nach der allgemein bekannten Merrifield-Technik.

Desweiteren lassen sich geeignete Peptide identifizieren über das Screenen von Phage-Peptid-Banken (auch als "Phage-Display" bekannt, beispielsweise gemäß Devlin JJ et al., Science <u>249</u>, 404 – 406, 1990) und deren mögliche weitere Optimierung durch die Methode des "Cosmix-Plexing" gemäß WO98/33901.

25

30

15

Für die Auswahl der für die Synthese des Peptids geeigneten Aminosäuren kommen im Prinzip alle bekannten Aminosäuren in Betracht, insbesondere Alanin, Arginin, Asparagin, Asparaginsäure, Cystein, Glutamin, Glutaminsäure, Glycin, Histidin, Isoleucin, Leucin, Lysin, Methionin, Phenylalanin, Prolin, Serin, Threonin, Tryptophan, Tyrosin, Valin.

Bei den Haarbehandlungsmitteln, deren Kontakt mit der erfindungsgemäßen Verwendung der Peptide vermieden oder vermindert werden soll, kann es sich um färbende bzw. farbgebende, konditionierende, verformende, härtende,

weichmachende, stylende, reparierende und/oder rekonstituierende Haarbehandlungsmittel handeln.

Unter diesen Haarbehandlungsmittel können beispielsweise kationische Polymere, kationische Tenside, Amidoamine, Betainester, Esterquats, Silikonpolyole, synthetische Polymere wie zum Beispiel Acryl-Polymere, Farbstoffe bzw. farbgebende Haarbehandlungsmittel umfassend oxidative, nicht-oxidative, direktziehende, natürliche, synthetische und semisynthetische Farben, wobei unter den direktziehenden Farben Nitrofarbstoffe, Azofarbstoffe, Chinonfarbstoffe, Triphenylmethanfarbstoffe, saure und basische Farbstoffe, zu

Desweiteren umfasst der Begriff Haarbehandlungsmittel auch sogenannte Reaktivfarbstoffe, die eine Triazinyl-, Sulfatoethylsulfonyl- oder Vinylsulfonylgruppe enthalten wie beispielsweise Reactive Blue 2, Reactive Blue 19, Reactive Red 2, Reactive Orange 16, Reactive Black 5 und Reactive Yellow 2.

Aber auch vor Farbstoffvorstufen soll die Haut erfindungsgemäß geschützt werden. Farbstoffvorstufen sind beispielsweise Halogennitrobenzol-Derivate, die mit Verbindungen mit freien Amino- oder Hydroxygruppen zu Nitrofarbstoffen umgesetzt werden können. Als Beispiele können hier 4-Fluor-3-nitroanilin, 5-Fluor-2-nitroanilin, 1-Chlor-2,4-dinitrobenzol und 1-Fluor-2,4-dinitrobenzol genannt werden.

Als blaue Nitrofarbstoffe können beispielsweise genannt werden:

25 1,4-Bis[(2'-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol

nennen wären, verstanden werden.

10

15

- 1-(2'-Hydroxyethyl)amino-2-nitro-4-bis-(2"-hydroxyethyl)amino-benzol (HC Blue No. 2),
- 1-Amino-3-methyl-4-(2'-hydroxyethyl)amino-6-nitro-benzol (HC Violet No. 1),
- 4,N-Ethyl,N-(2"-hydroxyethyl)amino-1-(2"-hydroxyethyl)amino-2-nitro-benzol-hydrochlorid (HC Blue No. 12),
  - 4-Bis-(2'-hydroxyethyl)amino-1-(2"-methoxyethyl)amino-2-nitrobenzol HC Blue No. 11),

- 1-(2',3'-Dihydroxypropyl)amino-2-nitro-4-[N-methyl-(2"-hydroxyethyl)-amino]-benzol-Hydrochlorid (HC Blue No. 10),
- 1-[(2',3'-Dihydroxypropyl)amino]-2-nitro-4-[N-ethyl-2"-(hydroxyethyl)-amino]-benzol-Hydrochlorid (HC Blue No. 9),
- 5 1-(3'-Hydroxypropylamino)-2-nitro-4-bis-(2"-hydroxyethylamino)-benzol (HC Violet No. 2),
  - 4,N-Methyl,N-(2',3'-dihydroxypropyl)amino-1-methylamino-2-nitro-benzol-Hydrochlorid (HC Blue No. 6),
  - 4'Amino-2'-nitro-2"-carboxy-4"-dimethylamino-diphenylamin (HC Blue No. 13),

- Als rote Nitrofarbstoffe können beispielsweise genannt werden:
- 1-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)-amino-2-nitrobenzol (HC Red No. 7),
- 1-Hydroxy-2-amino-4,6-dinitro-benzol,
- 4-Amino-2-nitro-diphenylamin (HC Red No. 1),
- 15 1-Amino-2-nitro-4-bis-(2'-hydroxyethyl)amino-benzol-Hydrochlorid (HC Red No. 13),
  - 1-Amino-2-nitro-4-(2'-hydroxyethyl)amino-5-chlorbenzol,
  - 1-(2'-Hydroxyethyl)amino-2-nitro-4-amino-benzol (HC Red No. 3),
  - 1-Hydroxy-3-nitro-4-amino-benzol,
- 20 1-Hydroxy-3-nitro-4-(2'-hydroxyethylamino)benzol
  - 1-(2'-Aminoethyl)amino-2-nitro-4-(2'-hydroxyethoxy)-benzol (HC Orange No. 2),
  - 3-Nitro-4-(2'-hydroxyethyl)amino-phenylglycerinether (HC Orange No. 3),
  - 1-Amino-5-chlor-4-(2',3'-dihydroxypropyl)amino-2-nitro-benzol (HC Red No. 10),
  - 1,4-Bis-[(2',3'-dihydroxypropyl)amino]-5-chlor-2-nitro-benzol (HC Red No. 11),
- 25 1-Hydroxy-2-(2'hydroxyethyl)amino-4,6-dinitro-benzol,
  - 3-Nitro-4-ethylamino-benzoesäure,
  - 4-Amino-2-nitro-diphenylamino-2-carbonsäure,
  - 2-Chlor-6-ethylamino-4-nitrophenol,
  - 2-Amino-6-chlor-4-nitrophenol,
- 30 1-Hydroxy-3-nitro-4-(3'-hydroxypropylamino)-benzol,
  - 2.5-Diamino-6-nitropyridin,
  - 1,2,3,4-Tetrahydro-6-nitrochinoxalin,
  - 7-Amino-3,4-dihydro-6-nitro-2H-1,4-benzoxazin (HC Red 14).

Als gelbe Nitrofarbstoffe können beispielsweise genannt werden:

- 1-Amino-2-(2'-hydroxyethyl)amino-5-nitro-benzol (HC Yellow No. 5),
- 1-(2'-Hydroxyethoxy)-2-(2"-hydroxyethyl)amino-5-nitro-benzol
- (HC Yellow No. 4),
- 5 1-(2'-Hydroxyethyl)amino-2-nitro-benzol (HC Yellow No. 2),
  - 1-Methoxy-2-(2'-hydroxyethyl)amino-5-nitro-benzol,
  - 1-Hydroxy-2-amino-3-nitro-benzol,
  - 1-Amino-2-methyl-6-nitro-benzol,
  - 1-(2'Hydroxyethyl)-oxy-3-methylamino-4-nitro-benzol,
- 1-Methylamino-2-nitro-5-(2',3'-dihydroxypropyl)-oxybenzol,
  - 1-(2'-Hydroxyethyl)amino-2-hydroxy-4-nitro-benzol (HC Yellow No. 11),
  - 1-Methoxy-3-(2'-aminoethyl)-amino-4-nitro-benzol-Hydrochlorid
  - (HC Yellow No.9),
  - 1-(2'-Ureidoethyl)amino-4-nitro-benzol,
- 4-(2',3'-Dihydroxypropyl)amino-3-nitro-trifluormethyl-benzol
  - (HC Yellow No. 6),
  - 2,4-Bis-[N-(2'-hydroxyethyl)amino]-5-chlor-nitrobenzol (HC Yellow No. 10),
  - 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3-nitro-methylbenzol,
  - 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3-nitro-chlorbenzol (HC Yellow No. 12),
- 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3-nitro-trifluormethyl-benzol (HC Yellow No. 13),
  - 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3-nitro-benzonitril (HC Yellow No. 14),
  - 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3-nitro-benzamid (HC Yellow No. 15).

## Als Azofarbstoffe können beispielsweise genannt werden:

- 25 1-(4'-Nitrophenylazo)-2-methyl-4-bis-(2'-hydroxyethyl)amino-benzol,
  - 1-(3'-Nitro-4-amino)-phenylazo-2-hydroxy-7-trimethyl-ammoniumchlorid-naphthalin,
  - 1-(2'Hydroxy-4'sulfo-6'nitro)-naphthylazo-2-hydroxynaphthalin CI 15700,
  - 1-(4'-Aminophenylazo)-2-methyl-4-bis-[(2'-hydroxyethyl)-amino]-benzol,
- 5-(4'-Dimethylaminophenylazo)-1,4-dimethyl-triazoniumchlorid,
  - 1-(2'-Methoxyphenylazo)-2-hydroxy-7-trimethylammonium-naphthalinchorid,
  - 1-(4'-Aminophenylazo)-2-hydroxy-7-trimethylammonium-naphthalin,
  - 4-(3'-Trimethylammoniumphenylazo)-N-phenyl-3-methyl-pyrazolon (5),
  - 4-Hydroxy-3-[(4'-sulfo-1'-naphthyl)azo]-1-naphthalinsulfonsäure,

- 1-(4'-Sulfophenylazo)-2-hydroxynaphthalin,
- 1-(4'-Sulfonphenylazo)-2-hydroxy-6-sulfo-naphthalin CI 15985,
- 4-Amino-[4'-bis-(2"-hydroxyethyl)amino]-azobenzol,
- 4-Amino-[4'-bis-(2"-hydroxyethyl)amino]-2'-methyl-azobenzol,
- 5 3-(2',6'-Diaminopyridyl-3'-azo)-pyridin,
  - 7-Phenylazo-1-amino-3,6-disulfo-8-hydroxy-naphthalin,
  - 5-Acetylamino-4-hydroxy-3-[(2'-methylphenyl)azo]-2,7-naphthalin-disulfonsäure,
  - 2-(2',4'-Dimethylphenylazo)-6-(4"-sulfophenylazo)-1,3-dihydroxybenzol,
- 10 Als Chinonfarbstoffe können beispielsweise genannt werden:
  - 1,4-Bis-(2',3'-dihydroxypropyl)amino-anthrachinon,
  - 1-Methylamino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anthrachinon,
  - 2-(2'-Aminoethyl)amino-anthrachinon,
  - 2-Brom-4,8-diamino-6-(3'-trimethylammonium)-phenylamino-1,5-naphthochinon,
- 1-(2'-Sulfo-4'-methyl-phenyl)-amino-4-hydroxy-anthrachinon,
  - 1,4-Diamino-anthrachinon,
  - 1-Amino-2-sulfo-4-cyclohexylamino-anthrachinon,
  - 1-Methylamino-4-aminopropylamino-anthrachinon,
  - 1-Aminopropylamino-anthrachinon,
- 20 1,4-Diamino-2-methoxy-anthrachinon
  - 1,4-Bis(2-Hydroxyethyl)amino-5,8-dihydroxy-anthrachinon.
  - Als Triphenylmethanfarbstoffe können beispielsweise genannt werden:
  - 4'.4".4"'-Triamino-3-methyl-triphenylcarboniumchlorid.
- 25 Bis-(4,4-Diethylaminophenyl)-4'-ethylamino-naphthyl-carboniumchlorid, Bis-
  - (4,4-Dimethylaminophen)-4'-phenylamino-naphthyl-carbonsiumchlorid, Basic Blue 26, Cl 44045
  - und 4,4-Bis-(N-Ethyl-3-sulfobenzyl)-amino-2"-sulfofuchsonium
- 30 Als saure Farbstoffe können beispielsweise genannt werden:
  - 1-(4'-Sulfonphenylazo)-2-hydroxy-6-sulfo-naphthalin CI 15985,
  - 1-(2'Hydroxy-4'sulfo-6'nitro)-naphthylazo-2-hydroxynaphthalin CI 15700,
  - 2,4-Dinitro-1-naphthol-7-sulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Yellow 1; CI 10 316);

2-(2'-Chinolyl)-1H-indene-1,3(2H)-dion-monodisulfon-säure-Dinatriumsalz (Acid Yellow 3; CI 47 005);

- 4,5-Dihydro-5-oxo-1-(4'-sulfophenyl)-4-[(4"-sulfo-phenyl) azo]-1H-pyrazol-3-carbonsäure-Trinatriumsalz (Acid Yellow 23; Cl 19 140);
- 3',6'-Dihydroxyspiro [isobenzofuran-1(3H), 9'(9H)-xanthen]-3-on (Acid Yellow 73; CI 45 350:1);
  - 5-[2',4'-Dinitrophenyl)amino]-2-(phenylamino)-benzol-sulfonsäure-Natriumsalz (Acid Orange 3; Cl 10 385);
  - 4-[(2',4'-Dihydroxyphenyl)azo]-benzolsulfonsäure-Natrium-salz (Acid Orange 6; CI 14 270);
    - 4-[2'-Hydroxy-1'-naphthyl)azo]-benzolsulfonsäure-

Natriumsalz (Acid Orange 7; CI 15 510);

- 4-[[3'-[(2",4"-Dimethylphenyl)azo]-2',4'-dihydroxyphenyl]azo]-benzolsulfonsäure-Natriumsalz (Acid Orange 24;Cl 20 170);
- 4-Hydroxy-3-[(4'-sulfo-1'-naphthyl)azo]-1-naphthalin-sulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Red 14; CI 14 720);
  - 7-Hydroxy-8-[(4'-sulfo-1'-naphthyl)azo]-1,3-naphthalin-disulfonsäure-Trinatriumsalz (Acid Red 18; Cl 16 255);
  - 3-Hydroxy-4-[(4'-sulfo-1'-naphthyl)azo]-2,7-naphthalin-disulfonsäure-
- 20 Trinatriumsalz (Acid Red 27; CI 16 185);
  - 5-Amino-4-hydroxy-3-phenylazo-2,7-naphtalindisulfon-säure-Dinatriumsalz (Acid Red 33; CI 17 200);
  - 5-(Acetylamino)-4-hydroxy-3-[(2'-methylphenyl)azo]-2,7-naphthalindisulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Red 35;
- 25 Cl 18 065);

- 3',6'-Dihydroxy-2',4',5',7'-tetraiodospiro-[isobenzo-furan-1(3H), 9'(9H)-xanthen]-3-on-Dinatriumsalz (Acid Red 51; CI 45 430);
- 3,6-Bis-(diethylamino)-9-(2',4'-disulfophenyl)-xanthyliumhydroxid-Natriumslz (Acid Red 52; Cl 45 100);
- 7-Hydroxy-8-[[4'-(phenylazo) phenyl]azo]-1,3naphthalindisulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Red 73; CI 27 290);

2',4',5',7'-Tetrabromo-3',6'-dihydroxyspiro[isobenzo-furan-1(3H),9'(9H)-xanthen]-3-on-Dinatriumsalz (Acid Red 87; Cl 45 380);

- 2',4',5',7'-Tetrabromo-4,5,6,7-tetrachloro-3',6'-dihydroxy-spiro[isobenzofuran-1(3H),9'(9H)-xanthen]-3-on-Dinatriumsalz (Acid Red 92; CI 45 410);
- 3',6'-Dihydroxy-4',5'-dijodospiro[isobenzofuran-1(3H),9'(9H)-xanthen]-3-on-Dinatriumsalz (Acid Red 95; CI 45 425);
  Acid Red 195; Acid Blue 9 (CI 42 090);
  - 2,2'-[(9,10-Dihydro-9,10-dioxo-1,4-anthracendiyl)-diimino]-bis-(5-methylbenzolsulfonsäue)-Dinatriumsalz (Acid Green 25; CI 61 570);
- N-[4-[[4'-(Dimethylamino)phenyl]-(2"-hydroxy-3",6"-disulfo-1"-naphthyl)-methylen]-2,5-cyclohexadien-1-yliden]-N-methylmethanaminiumhydroxid (Acid Green 50; CI 44 090);

15

- N-[4-[[4'-Diethylamino)phenyl]-(2",4"-disulfophenyl)-methylen]-2,5-cyclohexadien-1-yliden]-N-ethylethan- aminiumhydroxid-Natriumsalz (Acid Blue 1; CI 42 045);
- N-[4-[[4'-Diethylamino)phenyl]-(5"-hydroxy-2",4"-disulfo-phenyl)-methylen]-2,5-caclohexadien-1-yliden]-N-ethyl-ethanaminiumhydroxid-Calciumsalz (Acid Blue 3; CI 42 051);
- 1-Amino-4-(cyclohexylamino)-9,10-dihydro-9,10-dioxo-2-anthracensulfonsäure-Natriumsalz (Acid Blue 62; CI 62 045);
  - 2-(1',3'-Dihydro-3'-oxo-5'-sulfo-2'H-indol-2'-yliden)-2,3-dihydro-3-oxo-1H-indol-5-sulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Blue 74; CI 73 015);
  - 9-(2'-Carboxyphenyl)-3-[(2"-methylphenyl)amino]-6-[(2"'-methyl-4"'-sulfophenyl)amino)]-xanthylium-hydroxid-Natriumsalz (Acid Violet 9; CI 45 190);
  - 2-[(9',10'-Dihydro-4'-hydroxy-9',10'-dioxo-1'-anthracenyl)-amino]-5-methylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz (Acid Violet 43; CI 60 730); 3,3'-[Sulfonyl-bis(2-nitro-4,1-phenylen)imino]-bis-[6-phenylamino)-benzol-dinatriumsulfonat] (Acid Brown 13; CI 10 410);
- 4-Amino-5-hydroxy-3-[(4'-nitrophenyl)azo]-6-(phenylazo)-2,7-naphthalindisulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Black 1; CI 20 470);

3-Hydroxy-4-[(2'-hydroxy-1'-naphthyl)azo]-7-nitro-1-naphthalinsulfonsäure-Natriumsalz (Acid Black 52; CI 15 711);

3-[(2,4-Dimethyl-5-sulfophenyl)azo]-4-hydroxy-1-naphthalin-sulfonsäure (Poncean SX, CI 14700).

5

10

20

25

30

Als basische Farbstoffe können beispielsweise genannt werden: Bis-(4,4-Dimethylaminophen)-4'-phenylamino-naphthyl-carbonsiumchlorid, Basic Blue 26, CI 44045

N-[4-[[4'-(Diethylamino)phenyl]-[4"-(ethylamino)-1"-naphthyl]-methylen]-2,5-cyclohexadien-1-yliden]-N-ethyl-ethanammoniumchlorid (Basic Blue 7; CI 42 595);

4-[(4'-Aminophenyl)-(4'-imino-2',5'-cyclohexadien-1'-yliden)-methyl]-2-methyl-aminobenzol-Hydrochlorid (Basic Violet 14; CI 42 510);

4-(Acetylamino)-5-hydroxy-6-[[7'-sulfo-4'-[(4"-Sulfo-

phenyl)azo]-1'-naphthyl]azo]-1,7-naphthalin-disulfonsäure-Tetranatriumsalz (Brilliant Black 1; Cl 28 440);

[8-(p-Aminophenyl)azo]-7-hydroxy-2-naphthyl]-tri-methylammoniumchlorid (Basic Brown 16; Cl 12 250);

[8-[4'-Amino-2'-nitrophenyl)azo]-7-hydroxy-2-naphthyl]-

trimethylammoniumchlorid (Basic Brown 17; CI 12 251);

7-Hydroxy-8-[(2'-methoxyphenyl)azo]-N,N,N-trimethyl-2-naphthylammoniumchlorid (Basic Red 76; CI 12 245);

3-[(4'-Amino-6'-bromo-5',8'-dihydro-1'-hydroxy-8'-imino-5'-oxo-2'-

naphthyl)amino]-N,N,N-trimethylammonium-chlorid (Basic Blue 99; Cl 56 059).

4-(3'-Trimethylammoniumphenylazo)-N-phenyl-3-methyl-pyrazolon-5 (Basic Yellow 57, CI 12719).

Die Mengen des auf die Haut zu applizierenden Peptids orientiert sich an der Menge und Art des entsprechenden Haarbehandlungsmittel. Das zu verwendende kurzkettige Peptid liegt hierbei in einer wässrigen Lösung vor. Eine gebrauchsfertige wässrige Lösung kann zwischen 0,01 bis 100 mg/ml Peptid, insbesondere zwischen 0,1 bis 50 mg/ml Peptid, ganz besonders

zwischen 0,25 und 40 mg/ml, vorzugsweise zwischen 1,0 und 25 mg/ml Peptid enthalten.

Die wässrige Lösung kann zusätzlich Hilfsstoffe enthalten, insbesondere Antioxidationsmittel (zum Beispiel Tocopherolderivate), Komplexbildner (zum Beispiel Ethylendiamintetraessigsäure EDTA, Diethylentriaminpentaessigsäure DTPA, Nitrilotriessigsäure NTA, Hydroxyethylendiamintriessigsäure HEDTA), Puffer (zum Beispiel citrate buffer citrate-phosphate bufferphosphate buffer), Konservierungsmittel oder antimikrobiell wirkende Agenzien (wie zum Beispiel (Parahydroxybenzoesäure-Ester, Benzylalkohol, Butyl-, Propyl-, Ethyl- und Methylparabene, Natriumhydroxymethylaminoacetat, Methylisothiazolinon, Phenoxyethanol, Quaternium-15), Parfüme, Feuchtigkeitsgeber (wie zum Beispiel Dimethiconesilicon, Lanolin und Lanolinalkohole, Aminosäuren, Panthenol, Sorbitol, Glycerin, Propylenglycol), Viskositätsmodifizierer (wie zum Beispiel Methylcellulose, Xanthan gum, Hydroxyethylcellulose, Methylhydroxyethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon, Acrylic-copolymer, Carbomere).

Die Applikation bzw. Formulierung der kurzkettigen Peptide kann auf verschiedene Weise erfolgen, wobei dünnflüssige, viskose, cremige bis pastöse Formulierungen in Betracht kommen. So kann eine Zusammensetzung mit einem Gehalt an kurzkettigem Peptid als Wasser, als Lotion, als Gel, als Paste oder in Form einer Creme vorliegen.

Für den Fall, dass die Haut nicht nur vor Haarbehandlungsmitteln geschützt werden, sondern zusätzlich eine Pflege erhalten soll, können die kurzkettigen Peptide mit einem Pflegemittel verbunden werden. Indsofern umfasst die vorliegende Erfindung auch die Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen Peptiden zum gleichzeitigen Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln und zusätzlich einer Pflege der Haut.

30

5

10

15

20

25

Diese zweifache Wirkung kann dadurch erreicht erreicht werden, das mindestens ein pflegender Wirkstoff nach an sich bekannten chemischen Methoden an ein kurzkettiges Peptidmolekül gekoppelt wird.

Hierzu kommen beispielsweise in Frage: Proteinhydrolysate (z.B. aus Weizen). Amidoamine, Feuchtigkeitsgeber wie z.B. Laktate (zum Beispiel Cetyllaktat), Vitamine oder Provitamine bzw. Vitaminvorläufer wie beispielsweise Panthenol und Derivate hiervon, Biotin, Tocopherole, Zucker wie zum Beispiel Polysaccharide, Oligosaccharide, Glucose, Fructose oder Inulin, organisch-5 chemische UV-Filter wobei alle bekannten UVA-, UVB- und UVA/UVB-Filtersubstanzen, einzeln oder in Kombination miteinander, in Betracht kommen, wie zum Beispiel die Derivate des Dibenzoylmethans (beispielsweise Parsol 1789 von Givaudan/Roure, INCI-Bezeichung: Butyl 10 Methoxydibenzoylmethane), Benzylidencampher oder Derivate davon, insbesondere Methylbenzylidencampher (beispielsweise 3-Benzylidencampher, 3-(4-Methylenbenzyliden)-dl-campher), Derivate und Ester der Zimtsäure, insbesondere Derivate und Ester der Methoxyzimtsäure (beispielsweise 4-Methoxyzimtsäureoctylester oder 4-Methoxyzimtsäureisopentylester), Derivate Ester der Benzoesäure, insbesondere der 4-Aminobenzoesäuren. 15 Polyhydroxybenzoesäuren (beispielsweise Polyhydroxybenzoesäuremethylester oder Polyhydroxybenzoesäurepropylester), Ester der Salicylsäure (beispielsweise Salicylsäure(2-ethylhexyl)ester oder Salicvlsäure(4isopropylbenzyl)ester), Sulfonsäuren, Benzophenone und deren Derivate, beispielsweise die Sulfonsäurederivate der Benzophenone (beispielsweise 2-20 Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure) als UVB/UVA-Filter oder der Benzimidazole (beispielsweise 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure) sowie deren Salze, Dibenzovlmethane oder geeignete Polypeptide, insbesondere Sauerstoffradikalfänger, beispielsweise die bekannten Mn-, Fe- oder Zn-Superoxiddismutasen, sowie Tocopherole und Vitamine (beispielsweise Ascorbinsäure).

Die genannten pflegenden Wirkstoffe können in einer Gesamtmenge zwischen 0,001 bis 30,0 Gew%, insbesondere zwischen 0,01 bis 25,0 Gew,%, ganz besonders zwischen 0,1 bis 15 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 10,0 Gew%, bezogen auf die Menge des zu verwendenden kosmetischen Mittels, enthalten sein.

25

Legenden zu den Figuren:

#### Figur 1

Schweinehautpräparate nach Behandlung mit einer Farbstofflösung gemäß Beispiel 2. Die Färbung erfolgte gemäß Beispiel 4. Das linke Präparat wurde vor der Färbung mit einer Peptidlösung gemäß Beispiel 3 vorbehandelt, beim rechten Präparat wurde diese Vorbehandlung unterlassen.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung näher beschreiben.

10

15

5

#### Beispiel 1: Herstellung von Schweinehaut Präparaten

Frische Teile von Schweinehaut (mitteleuropäisches Hausschwein), wurden mit einem herkömmlichen milden Shampoo gründlich gereinigt, um sie von Kontaminationen durch die Entnahmprozedur oder durch Handberührungen zu säubern. Von diesen Hautproben wurden Teile von ca, 5,0 x 5,0 cm herausgeschnitten und ieweils in eine Petri-Schale gelegt

#### Beispiel 2: Herstellung einer Farbstofflösung 20

Es wurde eine Lösung folgender Zusammensetzung hergestellt:

Rohstoff	Menge (Gew.%)		
Natrosol 250 HHR <sup>1</sup>	1,0		
Nip Nip <sup>2</sup>	0,2		
Ethanol (96 %)	5,0		
Plantaren 2000 UP <sup>3</sup>	5,0		
VE-Wasser	88,8		
	100		

Hydroxyethylcellulose
 Methyl parabene 0.14% + Propyl paraben 0.06%

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Decvl Glucoside (Cognis)

Natrosol 250 HHR wurde mit ungefähr einem Drittel des Wassers unter Rühren (Magnetrührer) auf ca. 55<sup>o</sup>C erhitzt, bis die Lösung dickflüssig wurde.

Ethanol, Plantaren 2000 UP und Nip Nip wurden zusammen mit 0,4 Gew.% Farbstoff (Basic Violet 14) mit dem zweiten Drittel des Wassers vermischt und anschließend zum Kochen gebracht. Die heiße Farbstoff-Lösung wurde unter Rühren (Magnetrührer) in die Natrosollösung gegeben. Mit dem restlichen Wasser wurde das Farbstoffgefäß nachgespült und zu der hergestellten Mischung hinzugegeben. Unter langsamen Rühren (Magnetrührer) wurde im kalten Wasserbad auf Raumtemperatur abgekühlt.

Der pH-Wert kann bei ungefähr 30<sup>o</sup>C mit Natronlauge oder Zitronensäure auf pH 6,0 eingestellt, wobei Schwankungen im Bereich von pH 0,9 toleriert werden können.

### Beispiel 3: Behandlung von Hautproben mit einem kurzkettigen Peptid

Es wurden je 10 ml einer wässrigen Lösung aus 5,0 mg/ml eines Peptids der Sequenz LITASFTQSLPRKSG hergestellt.

Auf je eine aus Beispiel 1 gewonnene Hautprobe wurde mit einer Pasteur-Pipette jeweils 10 ml dieser Peptid-Lösung aufgetragen. Anschließend wurde diese Lösung bis zur Trockne auf der Hautprobe belassen, wobei innerhalb von ungefähr 10 Minuten unter Zuhilfenahme eines Haartrockners ein vollständiges Trocknen erreicht wurde.

Nach 30 Minuten wurden die Hautproben für 2 Minuten mit Leitungswasser gespült, in eine neue Petri-Schale gegeben und mit einem Haartrockner erneut getrocknet.

#### Beispiel 4: Färbung von Hautproben

5

15

20

25

Mit der gemäß Beispiel 2 hergestellten Farbstofflösung wurden sowohl gemäß Beispiel 3 behandelte Hautproben als auch nicht mit dem kurzkettigen Peptid behandelte Hautproben (Kontrolle) mit einem Pinsel flächendeckend eingestrichen. Nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten wurden die Hautpräparate unter Leitungswasser und durch Reiben mit dem Fingern für 2 Minuten gespült.

Anschließend wurden sie in eine Petri-Schale gegeben und mit einem Haatrockner getrocknet.

Als Ergebnis konnte festgestellt werden, dass die mit den beiden Peptiden behandelten Hautproben gegenüber der unbehandelten Hautproben eine sehr geringe Anfärbung aufwiesen.

#### <u>Patentansprüche</u>

1. Verwendung einer Zubereitung mit einem Gehalt an kurzkettigen
10 Peptiden zum Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln.

- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln solche Mittel umfasst, die das Haar färben, tönen, verformen, härten, konditionieren, weichmachen, reparieren oder stylen können.
- 3. Verwendung nach Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln solche Mittel umfasst, die das Haar färben oder tönen können.
- 4. Verwendung nach Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die kurzkettigen Peptide eine Kettenlänge zwischen 2 und 30 Aminosäuren, vorzugsweise zwischen 6 und 15 Aminosäuren, insbesondere zwischen 6 und 12 Aminosäuren, aufweisen.
  - 5. Verwendung nach Ansprüchen 1 bis 4 zum gleichzeitigen Schutz der Haut vor Haarbehandlungsmitteln und zusätzlich einer Pflege der Haut.

5

15

20

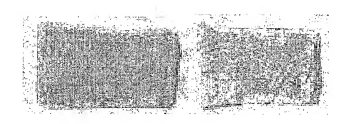


Fig. 1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP2004/012768

A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/42 A61K7/40 A61K7/4	18	
A auding to	International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do	SEAHCHED  cumentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	ation symbols)	
IPC 7		•	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are included in the fields se	arched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data t	pase and, where practical, search terms used	)
	ternal, PAJ, WPI Data		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Α	US 5 437 860 A (JARVIS ET AL) 1 August 1995 (1995-08-01) the whole document		1-5
A	US 4 592 908 A (WAJAROFF ET AL) 3 June 1986 (1986-06-03) the whole document		1–5
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1997, no. 04, 30 April 1997 (1997-04-30) & JP 08 333233 A (KAO CORP), 17 December 1996 (1996-12-17) abstract		1–5
А	WO 03/030860 A1 (PROCYTE CORPOR PATT, LEONARD, M) 17 April 2003 (2003-04-17) the whole document	ATION;	1–5
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict with	ernational filing date
consid	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	cited to understand the principle or th invention  "X" document of particular relevance; the	eory underlying the
filing o	date ent which may throw doubts on priority_claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the do	t be considered to
which citatio	nis cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an ir document is combined with one or m	claimed invention iventive step when the ore other such docu-
other	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art.  "&" document member of the same patent	ous to a person skilled
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
	31 January 2005	17/02/2005	
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
Name and	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Mitchell, G	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP2004/012768

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5437860	A	01-08-1995	AU BR CA EP OA WO ZA	7061394 A 9406954 A 2165952 A1 0705094 A1 10203 A 9500107 A1 9404471 A	17-01-1995 20-08-1996 05-01-1995 10-04-1996 18-12-1996 05-01-1995 14-02-1995
UȘ 4592908	Α	03-06-1986	DE BR ZA	3206204 A1 8300422 A 8301093 A	01-09-1983 01-11-1983 28-12-1983
JP 08333233	A	17-12 <b>-</b> 1996	NONE		
WO 03030860	A1	17-04-2003	AU CA CA EP EP WO US	2002340202 A1 2462791 A1 2462909 A1 1434561 A1 1434563 A1 03047543 A1 2003134780 A1 2003134781 A1	17-06-2003 17-04-2003 12-06-2003 07-07-2004 07-07-2004 12-06-2003 17-07-2003

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

a. KLASS IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/42 A61K7/40 A61K7/48		
	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
		Silikation and doi ii t	
	RCHIERTE GEBIETE erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e )	
IPK 7		,	
Recherchie	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	welt diese unter die recherchierten Gebiete f	allen
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete Si	uchbegriffe)
EPO-Ir	nternal, PAJ, WPI Data		
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 437 860 A (JARVIS ET AL) 1. August 1995 (1995-08-01) das ganze Dokument		1–5
Α	US 4 592 908 A (WAJAROFF ET AL) 3. Juni 1986 (1986-06-03) das ganze Dokument	-	1–5
А	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 1997, Nr. 04, 30. April 1997 (1997-04-30) & JP 08 333233 A (KAO CORP), 17. Dezember 1996 (1996-12-17) Zusammenfassung		1 <b>-</b> 5
А	WO 03/030860 A1 (PROCYTE CORPORAT PATT, LEONARD, M) 17. April 2003 (2003-04-17) das ganze Dokument	ION;	1–5
		X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besonde  "A" Veröff aber  "E" ältere Anm  "L" Veröff sche ande soll ausg "O" Veröf eine "P" Veröf dem	trehmen  ere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, richt als besonders bedeutsam anzusehen ist so Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen seldedatum veröffentlicht worden ist fentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie geführt) ffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist Patentfamilie ist
Datum de	s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	cherchenberichts
	31. Januar 2005	17/02/2005	
Name und	d Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Mitchell, G	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichangen, die zur selben Patentfamilie gehören

In ationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/012768

lm R angefüh	Recherchenbericht nrtes Patentdokumer	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US	5437860	A	01-08-1995	AU BR CA EP OA WO ZA	7061394 A 9406954 A 2165952 A1 0705094 A1 10203 A 9500107 A1 9404471 A	17-01-1995 20-08-1996 05-01-1995 10-04-1996 18-12-1996 05-01-1995 14-02-1995
US	4592908	Α	03-06-1986	DE BR ZA	3206204 A1 8300422 A 8301093 A	01-09-1983 01-11-1983 28-12-1983
JP	08333233	Α	17 <b>-</b> 12-1996	KEIN	IE	
WO	03030860	A1	17-04-2003	AU CA CA EP EP WO US US	2002340202 A1 2462791 A1 2462909 A1 1434561 A1 1434563 A1 03047543 A1 2003134780 A1 2003134781 A1	17-06-2003 17-04-2003 12-06-2003 07-07-2004 07-07-2004 12-06-2003 17-07-2003